

II

(Muud kui seadusandlikud aktid)

MÄÄRUSED

KOMISJONI RAKENDUSMÄÄRUS (EL) nr 651/2013,

9. juuli 2013,

milles käsitletakse loa andmist settelise klinoptiloliidi kasutamiseks kõikide loomaliikide söödalisandina ning millega muudetakse määrust (EÜ) nr 1810/2005

(EMPs kohaldatav tekst)

EUROOPA KOMISJON,

võttes arvesse Euroopa Liidu toimimise lepingut,

võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 22. septembri 2003. aasta määrust (EÜ) nr 1831/2003 loomasöötades kasutatavate söödalisandite kohta, ⁽¹⁾ eriti selle artikli 9 lõiget 2,

ning arvestades järgmist:

- (1) Määruses (EÜ) nr 1831/2003 on sätestatud loomasöötades kasutatavate söödalisandite lubade andmise kord ning selliste lubade andmise alused ja menetlused. Kõnealuse määruse artikliga 10 on ette nähtud nõukogu direktiivi 70/524/EMÜ ⁽²⁾ alusel lubatud söödalisandite uuestihindamine.
- (2) Kooskõlas direktiiviga 70/524/EMÜ anti komisjoni määrusega (EÜ) nr 1810/2005 ⁽³⁾ tähtajatu luba settelise klinoptiloliidi kasutamiseks nuumsigade, broilerkanade, broilerkalkunite, veiste ja lõhe söödalisandina. Vastavalt määruse (EÜ) nr 1831/2003 artikli 10 lõikele 1 kanti see söödalisand seejärel söödalisandite registrisse kui olemasolev toode.
- (3) Määruse (EÜ) nr 1831/2003 artikli 10 lõike 2 alusel koostoiimes nimetatud määruse artikliga 7 on esitatud taotlus settelise klinoptiloliidi uuesti hindamiseks nuumsigade, broilerkanade, broilerkalkunite, veiste ja lõhe söödalisandina ning nimetatud määruse artikli 7 alusel uue kasutusviisi lubamiseks kõigi loomaliikide söödali-

sandina ning selle klassifitseerimist söödalisandite kategooriasse „tehnoloogilised lisandid”. Taotlusele olid lisatud määruse (EÜ) nr 1831/2003 artikli 7 lõikes 3 nõutud andmed ja dokumendid.

- (4) Euroopa Toiduohutusamet (edaspidi „toiduohutusamet”) jõudis oma 12. detsembri 2012. aasta arvamuses ⁽⁴⁾ järeldusele, et kavandatud kasutustingimuste korral ei avalda setteline klinoptiloliit kahjulikku mõju loomade tervisele ega keskkonnale ega inimeste tervisele, eeldusel et tarbijate tervise kaitseks on rakendatud asjakohaseid meetmeid, ning et see võib olla tõhus sideaine graanulites ja paakumisvastane aine koguse juures 10 000 mg täissööda kilogrammi kohta. Toiduohutusameti arvates ei ole vajadust turustamisjärgse järelevalve erinõuete järele. Toiduohutusamet kinnitas ka määruse (EÜ) nr 1831/2003 kohaselt asutatud referentlabori aruande söödas sisalduva söödalisandi analüüsi meetodi kohta.
- (5) Settelise klinoptiloliidi hindamine näitab, et määruse (EÜ) nr 1831/2003 artiklis 5 sätestatud tingimused kasutamise lubamiseks on täidetud. Seepärast tuleks anda luba kõnealuse lisandi kasutamiseks käesoleva määruse lisas esitatud tingimustel.
- (6) Kuna uus luba on antud kooskõlas määrusega (EÜ) nr 1831/2003, tuleks määrust (EÜ) nr 1810/2005 vastavalt muuta.
- (7) Kuna ohutusnõuded ei eelda loa tingimuste muudatuste viivitamatut kohaldamist, on asjakohane näha ette üleminekuperioodi, et huvitatud isikud saaksid teha ettevalmistusi loa andmisest tulenevate uute nõuete täitmiseks.
- (8) Käesoleva määrusega ette nähtud meetmed on kooskõlas toiduahela ja loomatervishoiu alalise komitee arvamusega,

⁽¹⁾ ELT L 268, 18.10.2003, lk 29.

⁽²⁾ EÜT L 270, 14.12.1970, lk 1.

⁽³⁾ ELT L 291, 5.11.2005, lk 5.

⁽⁴⁾ EFSA Journal (2013); 11(1):3039.

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

Artikkel 1

Loa andmine

Lisas nimetatud settelist klinoptiloliiti, mis kuulub söödalisandite kategooriasse „tehnilised lisandid” ja funktsionaalrühmadesse „sideained” ja „paakumisvastased ained” lubatakse kasutada söödalisandina loomasöötades kõnealuses lisas esitatud tingimustel.

Artikkel 2

Määruse (EÜ) nr 1810/2005 muudatused

Määruse (EÜ) nr 1810/2005 II lisas esitatud kanne E 568, setteline klinoptiloliit, jäetakse välja.

Artikkel 3

Üleminekumeetmed

Lisas nimetatud söödalisandit ja seda lisandit sisaldavat sööta, mis on toodetud ja märgistatud enne 30. jaanuari 2014 kooskõlas enne 30. juulit 2013 kohaldatavate eeskirjadega, võib jätkuvalt turule viia ja kasutada olemasolevate varude ammen- dumiseni.

Artikkel 4

Jõustumine

Käesolev määrus jõustub kahekümnendal päeval pärast selle avaldamist *Euroopa Liidu Teatajas*.

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

Brüssel, 9. juuli 2013

Komisjoni nimel

president

José Manuel BARROSO

Söödalisandi identifitseerimisnumber	Loa omanik	Söödalisand	Koostis, keemiline valem, kirjeldus, analüüsimetod	Loomaliik või -kategorია	Vanuse ülempiir	Miinimumsisaldus	Maksimumsisaldus	Muud sätted	Loa kehtivusaja lõpp
						mg/kg täissöödas, mille niiskusesisaldus on 12 %			

Tehnoloogiliste lisandite kategooria. Funktsionaalrühm: sideained

1g568	—	Setteline klinoptiloliit	<p><i>Söödalisandi koostis</i></p> <p>Setteline klinoptiloliit $\geq 80\%$ (pulbrina)</p> <p><i>Toimeaine kirjeldus</i></p> <p>Setteline klinoptiloliit (hüdraatunud naatriumkaltsiumalumiiniumsilikaat) $\geq 80\%$ ja savimineraalid $\leq 20\%$ (kiu- ja kvartsivabad).</p> <p>CASi number 12173-10-3</p> <p><i>Analüüsimetod</i> ⁽¹⁾</p> <p>Settelise klinoptiloliidi määramiseks söödalisandis: röntgenkiirte difraktsioon (XRD).</p>	Kõik loomaliigid	—	—	10 000	<p>1. Kasutajate ohutus: käitlemisel on soovitatav kasutada respiratorit, kaitseprille ja kindaid.</p> <p>2. Kõigist allikatest pärit settelise klinoptiloliidi kogus söödas ei tohi ületada 10 000 mg.</p>	30. juuli 2023
-------	---	--------------------------	--	------------------	---	---	--------	---	----------------

Tehnoloogiliste lisandite kategooria. Funktsionaalrühm: paakumisvastased ained

1g568	—	Setteline klinoptiloliit	<p><i>Söödalisandi koostis</i></p> <p>Setteline klinoptiloliit $\geq 80\%$ (pulbrina)</p> <p><i>Toimeaine kirjeldus</i></p> <p>Setteline klinoptiloliit (hüdraatunud naatriumkaltsiumalumiiniumsilikaat) $\geq 80\%$ ja savimineraalid $\leq 20\%$ (kiu- ja kvartsivabad).</p> <p>CASi number 12173-10-3</p> <p><i>Analüüsimetod</i> ⁽¹⁾</p> <p>Settelise klinoptiloliidi määramiseks söödalisandis: röntgenkiirte difraktsioon (XRD).</p>	Kõik loomaliigid	—	—	10 000	<p>1. Kasutajate ohutus: käitlemisel on soovitatav kasutada respiratorit, kaitseprille ja kindaid.</p> <p>2. Kõigist allikatest pärit settelise klinoptiloliidi kogus söödas ei tohi ületada 10 000 mg.</p>	30. juuli 2023
-------	---	--------------------------	--	------------------	---	---	--------	---	----------------

⁽¹⁾ Analüüsimetodite üksikasjad on kättesaadavad Euroopa Liidu söödalisandite referentlabori veebilehel järgmisel aadressil: http://irmm.jrc.ec.europa.eu/EURLs/EURL_feed_additives/Pages/index.aspx